## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-26624 (P2000-26624A)

(43)公開日 平成12年1月25日(2000.1.25)

弁理士 清水 猛 (外3名)

| (51) Int.Cl. <sup>7</sup> |             | 識別記号             |        | FΙ      |          |            |          | テーマコード(参考) |
|---------------------------|-------------|------------------|--------|---------|----------|------------|----------|------------|
| C08J                      | 5/18        | CFD              |        | C08J    | 5/18     |            | CFD      | 3 E O 8 6  |
| B 3 2 B                   | 27/36       |                  |        | B 3 2 B | 27/36    |            |          | 4F071      |
| B 6 5 D                   | 65/40       |                  |        | B65D    | 65/40    |            | D        | 4F100      |
| C08K                      | 5/01        |                  |        | C08K    | 5/01     |            |          | 4J002      |
|                           | 5/05        |                  |        |         | 5/05     |            |          |            |
|                           |             |                  | 審査請求   | 未請求 請   | 求項の数10   | FD         | (全 12 頁) | 最終頁に続く     |
| (21)出願番号                  | <del></del> | 特顧平10-212050     |        | (71)出原  | 人 000000 | 0033       |          |            |
|                           |             |                  |        |         | 旭化成      | 工業株        | 式会社      |            |
| (22)出願日                   |             | 平成10年7月13日(1998. | 7. 13) |         | 大阪东      | 大阪市        | 北区堂島浜1   | 丁目2番6号     |
|                           |             |                  |        | (72)発明  | 渚 吉村     | 功          |          |            |
|                           |             |                  |        |         | 神奈川      | 県川崎        | 市川崎区夜光   | 1丁目3番1号    |
|                           |             |                  |        |         | 旭化       | 成工業        | 株式会社内    |            |
|                           |             |                  |        | (72)発明  | 渚 田島     | 洋          |          |            |
|                           |             |                  |        |         | 神奈川      | 県川崎        | 市川崎区夜光   | 1丁目3番1号    |
|                           |             |                  |        |         | 旭化       | <b>龙工業</b> | 株式会社内    |            |
|                           |             |                  |        | (74)代理  | 赵 10006  | 3238       |          |            |

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 密着性の耐熱ラップフィルム

# (57) 【要約】

【課題】 包装時の種々の要求特性(引き出し性、カツト性、展張ハンドリング性、密着固定性、耐熱性、容器の種類、容器無しの場合等)を叶え、且つ廃棄処理の容易なハウスホールドラップ用フイルムを提供する。

【解決手段】 結晶融点が120 ℃以上のグリコール酸系脂肪族ポリエステルに、特定の液状添加剤を添加し延伸することにより、引張弾性率が $20\sim150$  kg/m  $m^2$ 、100 ℃における加熱収縮率X(%)と同加熱収縮応力Y(g/ $mm^2$ )との関係が、Y  $\leq$  (1400-20 X)/3、2  $\leq$  X  $\leq$  45、5  $\leq$  Y  $\leq$  350、の範囲内にあり、且つ耐熱性が120 ℃以上、密着仕事量が $5\sim30$  g·cm/25 cm $^2$  以下の特性を有する密着性・耐熱ラップフイルム。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 結晶融点が120~250  $\mathbb C$ のグリコール酸 (PGA) 系脂肪族ポリエステル樹脂を主体とする樹脂 (A) 100 重量部に対し、液状添加剤 (B) 1~20 重量部を含む樹脂組成物 (C) からなる延伸フィルムであって、引張弾性率が20~150 kg/mm $^2$  で、100  $\mathbb C$ における加熱収縮率 $\mathbb X$  %と加熱収縮応力 Yg/mm $^2$  が、下記式 (1)  $\sim$  (3) の関係式の範囲内にあり、耐熱性が120  $\mathbb C$ 以上で、密着性が5~30 g・cm/25 cm $^2$  であることを特徴とする密着性耐熱ラップフィルム。

式(1) Y≤(1400-20X)/3

式(2) 2≦X≦45

式(3) 5≦Y≦350

【請求項2】 グリコール酸系脂肪族ポリエステル樹脂が、ポリグリコール酸よりなる単位を少なくとも75モル%含む重合体であることを特徴とする請求項1に記載の密着性耐熱ラップフィルム。

【請求項3】 グルコール酸系脂肪族ポリエステル樹脂が、基材としての単量体にグリコール酸を使用し、他に乳酸の異性体、乳酸のDL体(ラセミ体)、3-ヒドロキシ酪酸、3-ヒドロキシ吉草酸、 $\epsilon-$ カプロラクトン、 $\alpha-$ ヒドロキシイソ酪酸を含む2-ヒドロキシー2,2-ジアルキル酢酸、4-ヒドロキシブタン酸、3-ヒドロキシへキサン酸から選択される少なくとも一種の単量体単位を少なくとも1.  $5\sim2$ 5モル%含む共重合体からなることを特徴とする請求項1に記載の密着性耐熱ラップフィルム。

【請求項4】 グリコール酸系脂肪族ポリエステル樹脂が、グリコール酸よりなる単位を少なくとも75 モル%含む重合体を少なくとも50 重量%と、乳酸よりなる単位を少なくとも85 モル%含む重合体、3 ーヒドロキシ酪酸よりなる単位を少なくとも85 モル%含む重合体、 $\alpha$  ーヒドロキシイソ酪酸を含む2 ーヒドロキシー2 、2 ージアルキル酢酸よりなる単位を少なくとも85 モル%含む重合体からなる群から選択される少なくとも1 種の脂肪族ポリエステル系重合体50 重量%以下とからなることを特徴とする請求項1 に記載の密着性耐熱ラップフィルム。

【請求項5】 液状添加剤(B)が、その主体とする成分の50℃の粘度が5センチポイズ以上、100℃の粘度が500センチポイズ以下の液体であり、かつその主体とする成分の沸点が170℃以上であることを特徴とする請求項1に記載の密着性耐熱ラップフィルム。

【請求項6】 液状添加剤(B)が、脂肪族系アルコール、、脂環族系アルコール及びこれらの多価アルコール並びにこれらの縮重合物から選ばれる少なくとも一種のアルコール成分と、脂肪族脂肪酸、脂肪族多価カルボン酸から選ばれる少なくとも一種の脂肪酸とのエステル、脂肪族ヒドロキシカルボン酸とアルコール及び/又は脂

肪酸とのエステル、並びにこれらエステルの変性物、ポリオキシエチレンアルキルエーテル及びそのエステル、脂肪族ポリエステルのオリゴマー、ミネラルオイル、流動パラフィン、飽和炭化水素化合物よりなる低重合物、の群から選択される少なくとも1種の可塑剤からなることを特徴とする請求項1または5に記載の密着性耐熱ラップフィルム。

【請求項7】 ポリグリコール酸系脂肪族ポリエステルの結晶化度が15~80%であることを特徴とする請求項1に記載の密着性耐熱ラップフィルム。

【請求項8】 フイルムが、50~99重量%の脂肪族ポリエステル系樹脂組成物(C)からなり、他に該脂肪族ポリエステル系樹脂以外の熱可塑性樹脂を1~50重量%含むことを特徴とする請求項1に記載の密着性耐熱ラップフイルム。

【請求項9】 フイルムが、少なくとも2層の互いに異なる脂肪族ポリエステル系樹脂組成物(C)からなる層により構成されていることを特徴とする請求項1に記載の密着性耐熱ラップフィルム。

【請求項10】 フイルムが、少なくとも1層の脂肪族ポリエステル系樹脂組成物(C)からなる層の合計厚み比率10%~90%と、他に合計厚み比率90%~10%の少なくとも1層の他種の脂肪族ポリエステル樹脂、カプロラクトン系樹脂(R)、ポリオレフィン系樹脂(PO)、及び芳香族系の誘導体を含むポリエステル樹脂(PO)、水ボリアミド系樹脂(PA)、ボリアミド系樹脂(PA)、ボリアミド系樹脂(PA)、エチレン(又は、他の少なくとも一種の $\alpha$ -オレフィンを含む)ー一酸化炭素系共重合(含同衆水添樹脂)樹脂、エチレン(又は、他の少なくとも一種の $\alpha$ -オレフィンを含む)ー環状炭化水素共重合(含同環水添樹脂)樹脂、からなる群から選択される少なくとも一種の樹脂からなる群から選択される少なくとも一種の樹脂からなる群から構成されていることを特徴とする請求項1に記載の密着性耐熱ラップフィルム。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、特にその用途を限定しないが、包装用、特に家庭用ラップフィルムとして好適に使用される密着性耐熱ラップフィルムに関する。但し、本発明の諸特性を有効に利用する他の用途が有れば、これに限定しないが以後の説明は、上記ラップに限定し説明する。

[0002]

【従来の技術】家庭用ラップフィルムは、主として冷蔵庫や冷凍庫での食品類の保存用や電子レンジでの加熱用に、主に容器に盛った食品をオーバーラップして使用される。このため、家庭用ラップフィルムには透明性は勿論のこと、包装・冷蔵保存・加熱時に適度の弾性率を有し、加熱中にも溶融穿孔、大きな変形、容器への融着、それ自身の変質、等の無い耐熱安定性、及びラップ同

士、容器に対する低温から高温域までの適度な密着性等が要求されている。

【0003】現在市販されている家庭用ラップフィルムの種類としては、最も使い勝手の良いポリ塩化ビニリデン系樹脂を主体とした延伸フィルム、その他ラップ適性においては大幅に劣るポリエチレン系樹脂、可塑化ポリ塩化ビニル系樹脂、ポリ4-メチルベンテン-1系樹脂等を主成分とし、押し出しキャスト成形しフイルム化したもの等が挙げられる。しかしながら、あらゆる面でより安全性が高いと思われる脂肪族ポリエステル系樹脂からなり、且つ使い勝手も良く、環境・衛生的にもより優れ、塩化ビニリデン系樹脂からなるラップフィルムを越えるものは未だかつてない。

【0004】例えば、ポリ乳酸系脂肪族ポリエステル樹脂からなる他用途の延伸フィルムは特開平6-23836号公報等に開示されているが、該公報に記載のフィルムの引張弾性率は220kg/mm²を超え、あまりにその値が高すぎラップフィルム用途には問題点を含み、ラップ同士の密着性もラップ適性も無く、全く家庭用ラップフィルムとして適さないものである。

【0005】また、特開平9-272794号公報に は、ラップ用途とは異なる従来一般包装用ポリエチレン 袋用途に向けたフィルムの単なる柔軟性付与のために、 ポリ乳酸系樹脂に軟化点が低く且つ結晶化点が室温以下 の柔軟な他種の脂肪族ポリエステル樹脂を多量(25~ 80重量%)に混合して柔軟性及び両樹脂の分子間の相 互作用により結晶を制御し押さえ、透明性を付与する旨 の開示がある。しかしこれも本発明の特定のラップ用途 と異なる分野のものである。また、特開平7-2576 60号公報には、ポリ乳酸系樹脂利用による野菜、花 卉、果実等の輸送、貯蔵時に使用する水蒸気透過度が5  $0\sim300$ g/m<sup>2</sup>・24hrの従来2軸延伸ポリスチ レンフイルム(通称OPSフイルムでの包装)分野の鮮 度保持用途の厚み10~500μmのフイルムの開示等 がある。これらは、本発明の用途とは異なる分野のもの であり本発明の特定のラップには、都合良く使え難いも のである。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来にない、ポリグリコール酸 (PGA) 系脂肪族ポリエステル樹脂を主成分とした、家庭用ラップフィルムとして、特に加熱使用時の各種容器(含磁器製、プラスチックス製共)包装、又は容器無しのラッピング包装共に好適な密着性耐熱ラップフィルムを提供することにある。

#### [0007]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明は、結晶 融点が120~250℃のポリグリコール酸(PGA) 系脂肪族ポリエステル樹脂を主体とする樹脂(A)10 0重量部に対し、液状添加剤(B)を1~20重量部含 む樹脂組成物(C)からなる延伸フィルムであって、引 張弾性率が $20\sim150$  k g/mm $^2$  であり、100 における加熱収縮率 X%と加熱収縮応力 Y g/mm $^2$  が下記式 (1)  $\sim$  (3) の関係式の範囲内にあり、耐熱性が120 ℃以上で、密着性が $5\sim30$  g・c m/25 c m $^2$  であることを特徴とする密着性耐熱ラップフィルム、である。

- 式(1)  $Y \le (1400-20X)/3$
- 式(2) 2≦X≦45
- 式(3) 5≦Y≦350

【0008】本発明において、結晶融点が120~250℃のグリコール酸系脂肪族ポリエステルを主体とする樹脂(A)は、グルコール酸系脂肪族ヒドロキシカルボン酸類の直接重合、又は環状(二量)体の開環重合、これらのエステル化した物の重縮合、又は他の単量体との共重合、又光学異性体が存在する単量体である場合はそのD体、L体、又そのDL(ラセミ)体と共重合した(共)重合体をも含むものである。共重合とはランダム状、ブロック状、両者の自由な混合構造をも含むものである。

【0009】これら樹脂の共重合する場合のその比率は、上記ラップとしての性能を維持する為には、対象成分同士によっても多少異なるが、一般に、共重合する少量成分の合計で表して25モル%以下であり、好ましくは1.5~20モル%、より好ましくは2~17モル%、より好ましくは2.5~15モル%程度である。これらはフイルムに柔軟性としなやかさを与える為、又密着性を与える添加剤との適度ななじみを与えるために都合が良く、上限は耐熱性不足、寸法安定性の悪化等の理由で制限される。

【0010】具体的には、共重合又は混合使用する他の脂肪族ヒドロキシカルボン酸類としては、例えば、乳酸、 $\alpha$ (又は2)~ヒドロキシイソ酪酸を含む2~ヒドロキシー2,2~ジアルキル酢酸、 $\beta$ (又は3)~ヒドロキシ吉草酸、 $\beta$ (又は3)~ヒドロキシ酪酸、 $\beta$ (又は3)~ヒドロキシ古草酸、 $\beta$ (又は3)~ヒドロキシブタン酸、その他公知のもの等から選ばれる少なくとも一種が好ましい。但し、これらの環状二量体・光学異性体が存在する(D体、L体、DL体)ものも含める。又これらのエステル類を原料として使用し共重合しても良い。次に共重合するラクトン類として $\beta$ 一ブチロラクトン、 $\beta$ 一プロピオラクトン、ピバロラクトン、 $\gamma$ 一ブチロラクトン、 $\beta$ トン、 $\delta$ -バレロラクトンなどが挙げられる。

【0011】同様に重合時のアルコール成分、即ち

(共) 重合する脂肪族多価アルコール類としては、エチレングリコール、ジエチレングリコール、その他のポリエチレングリコール類、プロピレングリコール、1,3-プロパンジオール、2,2-ジメチル-1,3-プロパンジオール、1,3-ブタンジオール、1,4-ブタンジオール、1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキ

サンジオール、2,2-トリメチル-1,6-ヘキサンジオール、1,3-シクロヘキサンジメタノール、1,4-シクロヘキサンジメタノール、2,4,4-テトラメチル-1,3-シクロブタンジオール、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコール、ジー、トリー、テトラープロピレングリコール、カーボネート結合を有するジオール類などが挙げられ、エチレンオキシドやプロピレンオキシド等も使用することが可能である。なお、これらを多成分に組み合わせてもよい。

【0012】また、重合時の酸成分、即ち(共)重合する脂肪族多価カルボン酸類には、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、2,2ージメチルグルタル酸、スベリン酸、1,3ーシクロペンタンジカルボン酸、1,4ージシクロヘキサンジカルボン酸、1,3ーシクロヘキサンジカルボン酸、ジグリコール酸及びこれらのエステル誘導体、酸無水物等を使用することが可能である、なお、これらを多成分に、組み合わせてもよい。

【0014】該樹脂(A)は、グリコール酸系単量体に、必要により上述の単量体を少なくとも一種組み合わせて得られるグリコール酸系脂肪族ポリエステルを主体とする。これらは、結晶融点(ここではDSC法に準じて測定)が120~250℃のものを主成分としている。原料としての樹脂の結晶融点が120℃未満だとラップフィルムの耐熱性、剛性が不足し、また結晶融点が250℃を超えると樹脂の分解温度が近くなり、押出成形性や延伸性、熱処理でのヒートセット性等の加工性が悪くなるため、好ましくない。より好ましいこれらの範囲は同じ理由で、下限が130℃、上限が240℃であり、更に好ましくは下限が140℃、上限が230℃である。また、結晶構造は、触媒により自由に制御でき、結晶融点が前述の範囲に入っていれば、各種の構造及びブロック的結晶構造のものも含む。

【0015】更に、原料としての該脂肪族ポリエステルの飽和結晶化度の範囲は、通常 $15\sim80\%$ 程度であり、好ましくは $20\sim70\%$ である。またフイルムの結晶化度の範囲は、通常 $15\sim70\%$ 程度であり、好ましくは $20\sim60\%$ であり、これらの下限はフイルムの耐熱性より制限され、上限は原料の成形加工性不足、柔軟

性不足(それ自身でも柔軟性が不足する他に、可塑剤を 均一に含み難く成り、有効な密着性を付与せしめ難く成 る)、フイルムの透明性等より制限される。但し、原料 の特性で、加工条件(急冷等)、及び添加剤(結晶制 御)等の影響によりフイルムに加工した後、上述より更 に結晶化度が低くなるが、これを加熱使用(例えば調理 する)時に結晶化速度が早くて即座に結晶し、結果として有効に耐熱性がでる(フイルムが局部的にでも、メルト、穿孔しない)場合は、使用前フイルム結晶化度の制 限値下限はこの限りでない。この場合前記の脂肪族ポリ エステルの内、生分解性機能を有するが結晶化度が高い 結果として(廃棄処理時、生ゴミと一緒にコンポスト化 した場合)生分解し難いタイプの樹脂の廃棄物処理を容 易にさせるのに好ましい場合が有る。

【0016】又該樹脂(A)は、主体となる上記脂肪族ポリエステルの他に50重量%以下、好ましくは5~40重量%、、より好ましくは7~30重量%の範囲内で他の公知の脂肪族ポリエステル、又その他の熱可塑性樹脂の少なくとも一種を混合して用いてもかまわない。これらの樹脂には、前述グリコール系酸以外の他の脂肪族ポリエステル系樹脂、ポリオレフイン系樹脂、芳香族系単量体を含む通常のポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、エチレンービニルアルコール系共重合樹脂、 $\alpha$  ーオレフィン(エチレン、他)-スチレン共重合樹脂(含同環水添樹脂)、 $\alpha$  ーオレフイン-一酸化炭素共重合樹脂(含同水添樹脂)、エチレンー脂環族炭化水素共重合樹脂(含同水添樹脂)、スチレンとブタジエンないしイソプレン共重合樹脂(含同水添樹脂)、ポリカプロラクトン類、その他が挙げられる。

【0017】混合使用するにより好ましい樹脂は、乳酸、3-ヒドロキシ酪酸、 $\alpha-$ ヒドロキシイソ酪酸を含む2-ヒドロキシー2, 2-ジアルキル酢酸、3-ヒドロキシー2, 2-ジアルキル酢酸、3-ヒドロキシへキサン酸、4-ヒドロキシブタン酸等から選択される少なくとも1種の単量体単位(又は、これらのエステルから重合した単位)を少なくとも50モル%以上含む重合体及び共重合体、これらのD-体、1-体又はこれらにグリコール酸を10をでは光学異性体も結晶構造に影響を与えるので別の単量体として換算する事とする)。

【0018】本発明で使用される液状添加剤(B)は、ラップフィルムの密着性付与を主体に、他にも引張弾性率の調整で取り扱い時のしなやかさを与えるために有用するもので、密着性(同仕事量)等を好適な範囲にコントロールするために必要なものであり、又廃棄後のコンポスト処理を容易するにも都合が良く、その主体とする成分の50℃での粘度(以後、B型粘度計で測定した値)が少なくとも5センチポイズ以上、100℃での粘度が500センチポイズ以下、好ましくは100℃での粘度が300センチポイズ以下であり、かつその主体と

する成分の沸点が170  $\mathbb{C}$ 以上の液体が好適に使用可能である。その添加量は、該樹脂(A) 100 重量部に対し、 $1\sim20$  重量部の範囲であり、これらの好ましい範囲は $1\sim15$  重量部であり、より好ましくは $2\sim10$  重量部である。それらの理由は、後述の通りである。

【0019】これら添加剤は、なかでも脂肪族アルコー ル、又は脂環族アルコール、又はこれらの多価アルコー ル及びこれらの縮重合物から選ばれる少なくとも一種の アルコール、及び同アルコール成分と脂肪族又は芳香族 多価カルボン酸とのエステル、脂肪族ヒドロキシカルボ ン酸とアルコール及び/または脂肪酸とのエステル、及 びこれらエステルの変性物、ポリオキシエチレンアルキ ルエーテル及び又はそのエステル、該樹脂(A)のオリ ゴマー、ミネラルオイル、流動パラフィン、飽和炭化水 素化合物より成る低重合物、から成る群から少なくとも 1種選択される可塑剤がより好適に使用可能である。例 示に限定されないが、これらにはグリセリン、ジグリセ リン、・・・等のポリグリセリン類、これらをアルコー ル成分の原料とし、酸成分として脂肪族脂肪酸、例え ば、ラウリン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイ ン酸、リノール酸、・・・等とのモノ、ジ、トリ、・・ ・、ポリエステル等より選ばれる少なくとも一種のエス テル、又はソルビタンと上記脂肪酸とのエステル、又は エチレングリコール、プロピレングリコール、テトラメ チレングリコール、およびこれらの縮重合物と上記脂肪 酸とのエステル、又は脂肪族ヒドロキシカルボン酸とし てクエン酸、リンゴ酸、酒石酸、・・・等と炭素数10 以下の低級アルコールとのエステル、又は多価カルボン 酸としてマロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン 酸、・・・等と脂肪族アルコールとのエステル、又はこ れらエステルの変性物としてエポキシ化大豆油、エポキ シ化アマニ油、その他がある。

【0020】好ましくはこれらから選ばれる少なくとも2種類の粘度差(以後50℃での測定、差が少なくとも3センチポイズ)のあるものを選定し混合使用すると良く、より好ましくは上記に加え「高粘度物/低粘度物」の重量混合比を0.5/10~9/1の範囲で混合使用するのが良く、更に好ましくは上記粘度差が少なくとも10のもの、及び「高粘度物/低粘度物」の重量混合比は1/9~5/5の範囲で混合使用するのが良い。3種以上混合する場合は、該全添加量の内の5重量%以上添加するものの内、いずれかの2成分が上記を満たしていれば良い。その理由はフイルム表面にブリードアウトする速度及び量を平均化し、経時的に安定化して使用時に相乗的に都合良く作用するからである。

【0021】本フイルムでの引張弾性率の範囲は、20~150 k g/mm $^2$  の範囲内であり、下限はフイルムの(刃切れ性の良い)カット性、フイルムの腰硬さ、フイルムの伸張性(引っ張り、カットした後、包装するまでの張り、防皺等の)、取り扱い性、等から制限され、

上限はフイルムの破断伸びを適当値に制御する効果にも関係して、包装時のフイット性、(刃切れの良い)カット性を保つ為に制限される。同じ理由で、好ましい範囲は $25\sim130~k~g/mm^2$ 、より好ましくは $25\sim120~k~g/mm^2$ である。

【0022】本発明での加熱収縮率の範囲は2~45%、好ましくは3~40%、より好ましくは3~35%であり、その下限は加熱時のフイット性(多少収縮し、容器、盛り上がった内容物、容器外壁に仮密着したフイルムの籔を消失し密着面積の拡大、又はフイルムーフイルム面の籔で剥離しやすい所を少なくし、密着させる)等に有効で、加熱時高温になり、水蒸気が出て剥離し、密着不足に成るのを、防ぐ為に有効であり、上限はフイルム外れ、破れ、容器(プラスチックス製時)、内容物の変形等に問題を有する様になる。

【0023】本発明での加熱収縮応力値の範囲は5~3  $50 \text{ g/mm}^2$ 、好ましくは $10\sim300 \text{ g/mm}^2$ 、 より好ましくは $10\sim250$ g/mm<sup>2</sup> であり、下限は 加熱時の収縮率と共に、容器、被包装物へのフイット性 (前述、加熱収縮率の時と同じ)、延伸による強度発 揮、カット性等に問題を生じる様になり、上限は加熱時 の容器からのフイルム外れ、破れ、容器、内容物の変形 等により制限される。本発明のフィルムの密着性(同仕 事量)の範囲は、 $5\sim30\,\mathrm{g\cdot c\,m/c\,m^2}$ の範囲内で あり、その理由は下限以下では包装時及び保存(含冷 蔵)、加熱時の容器又はフイルム面同士の密着不足によ るフイルム剥がれが発生し、上限は箱及びロールからの 引き出し性不良となり、又包装時にフイルム同士が密着 し過ぎカット後のフイルム展張性(重なった部分が剥が れ難く又重なりが自然に増加してしまう等)、包装性が 悪くなることにある。この好ましい範囲は7~25g・ cm/cm<sup>2</sup> である。

【0024】本フイルムでの耐熱性の範囲は120℃以 上、好ましくは130℃以上、より好まししくは、14 0℃以上である。その下限の理由は、電子レンジ等で、 加熱中の包装破れ等によるフイルム収縮で内容物の飛 散、乾燥しすぎ、水分不足で局部加熱になる等であり、 上限は特に限定されないが、他の特性と連動(例えば、 加工性の悪化、引っ張り弾性率の高過ぎ、等)している ため、好ましくは270℃程度である。又、上記の範囲 の理由は、電子レンジ等での加熱初期は約100℃の水 蒸気でフイルムが破損しなければ当面良いが、内容物と 接触している部分が(加熱終了期、特に水蒸気が少なく なった場合)内容物に油成分と塩類の混合物が存在する と特に高温になる場合があり、また耐熱性が悪いと孔が あきそれが広がり、フィルム成分が溶け、衛生上好まし くないばかりか、容器無しで包装し加熱した場合、フイ ルムが溶着してしまい、更に包装物を取り出し中に真空 状態に密着し内容物をバラバラにしないとそのまま取り 出し不可に成ったりする場合があるからである。

【0025】本発明でのフィルムの結晶化度の範囲は前述のとおりである。フイルムの結晶化度はその組成物条件、原反の製造条件、延伸条件、熱処理条件等により自由に制御でき、原料自身で測定された値より広範囲に変化させることができる。その上限は、適性に配向結晶化させれば、原料より高くすることも可能であり自由にできる。なお、実施例などに示される諸物性の測定法等については次の通りである。

### 【0026】(1)引張彈性率

引張弾性率とは、ASTM-D882に準拠して測定され、当該フィルムの2軸延伸時の流れ方向に対して、縦、横方向における2%伸張時の応力値を100%に換算し、更に厚み換算した値の平均値で表し、弾性率  $\{kg/平方(sq)$ ミリメートル  $\{mm^2\}$  単位〕で表す。

#### (2) 加熱収縮率

加熱収縮率は、100mm角のフイルム試料を接着しないようにタルク等の粉をまぶし所定の温度に設定したエヤーオープン式恒温槽に水平に入れ自由に収縮する状態で10分間処理した後、フイルムの収縮量を求め、元の寸法で割った値の百分比で表し、同様に縦、横方向の平均値(%単位)で表す。

### 【0027】(3)加熱収縮応力値

加熱収縮応力値は、フイルムを幅10mmの短冊状にサンプリングし、それをストレインゲージ付きのチャックにチャック間隔50mmに所定の長さより5%緩め(長めに)てセットし、それを所定の温度に加熱したシリコーンオイル中に浸漬し、発生した応力を検出することにより得た浸漬後20秒以内における最大値であり、同様に縦、横の同値の平均値を厚み換算した値(g/平方ミリメートル単位)で表す。

#### 【0028】(4)密着性(同仕事量)

密着性(同仕事量)は、23℃、関係湿度65%の恒温室で、円面積が25平方センチメートルの、二つの円柱の各一端側に、しわの入らないように該フィルムを緊張させて固定し、その該フィルム面の相互が重なり合うように2本の円柱をあわせ、荷重500gで1分間圧着した後、引張試験機で該フィルム面を互いに垂直な方向に100mm/分のスピードで、引き剥がしたときの仕事量(g・cm/25cm²)で表す。

#### (5) 耐熱性

耐熱性は、100 mm角のフレームに緊張状態で張ったフイルムの中央部に温度調節可能な半径40 mmの熱版に軽く1分間接触させ、フイルム面上に少なくとも合計面積で $10 \text{ mm}^2$ の穿孔が発生する温度を $5 \text{ Cピッチで測定して行き、その一歩手前の温度で表す(サンプル繰り返し数、<math>N=5 \text{ o}$ 平均)。

### 【0029】(6)結晶化度

結晶化度は、原料樹脂では結晶化に最適温度で充分アニール処理し、平衡状態としたものを広角X線回折法によ

り求めた結晶化度を固定した標準試料の融解エネルギーとの相関を求めて置き、簡易的にはDSC法(JIS-K7122に準処)にて検量線を求めておき、目的サンプルを測定する。但し、製品のフイルムを測定する場合は、フイルムをそのまま、そこに含まれる該樹脂(A)成分(層)についてのみ換算(他樹脂混合、多層状共)し測定する。

【0030】本発明の該樹脂組成物(C)は、該脂肪族 ポリエステル樹脂(A)100重量部あたり該液状添加 剤(B)を1~20重量部含んでいる、この好ましい範 囲は1~15重量部であり、より好ましくは2~10重 量部である。該(B)が上記下限より少ないと、ラップ フィルムの引張弾性率の調整、使いがつて(滑り性、ロ ール巻きよりの引き出し性、静電気発生制御、密着面積 自己増大性、刃切れ性、等)性、密着仕事量(密着力) 等を好適な範囲にコントロールできないので好ましくな く、又延伸安定性も良くない場合が多い。該(B)が上 記上限よりも多いと、該樹脂(A)が可塑化されすぎて 耐熱性が不足するばかりか、フイルム引っ張り弾性率 (フイルム腰、取り扱い性に影響) の低下、箱刃物部で のカット後の伸(展)張性が悪くなり、包装性を阻害す る重複部が増加したり、これらに伴う皺部が剥離し難く なり伸ばし難く、張った状態で包装し難くなり、又加熱 によりフイルムが収縮し過ぎる様になり、容器からフイ ルムがはずれ抜けやすくなり、加熱むらが生じ、庫内が 汚れてしまう結果となる場合があり、過剰の該(B)が 時間の経過とともにラップフィルムの表面、ロール巻き の端部にブリードアウトし、箱を汚したり、ラップフィ ルムがべたついたり、食品に移行したり、密着仕事量が 好ましい範囲から外れたりするので好ましくない。

【0031】該樹脂組成物(C)は、押し出し成形され、延伸しフィルム化され、適度にヒートセットされ、寸法安定性、最終的に結晶化度を制御して耐熱性を付与せしめ、本発明の密着性耐熱ラップフィルムとなる。該フィルム化の方法には、Tーダイから押出し、キャストロールで急冷後、ロール延伸機やテンターで延伸する方法や、環状ダイから単層状、又は必要に応じて多層状に、押出し、水冷リング等により、所定の温度に急冷後、次の行程で、所定の温度に加熱し、エアーを吹き込んでチューブラー延伸し、次にヒートセットする方法等があるが、製造プロセスが安価で生産性も良く、得られるフィルムの幅方向の厚み・偏肉分散・等を制御しやすい、製品化収率が良い、等の理由で、後者の方法が好ましい。

【0032】本発明の密着性耐熱ラップフィルムに適する、100℃における加熱収縮率Xと加熱収縮応力Yとの関係は、X-Y座標系で前述の式(1)、式(2)、式(3)の線に囲まれた図形の範囲内であり、その理由は加熱収縮率Xが45%を超えるか、加熱収縮応力Yが $350g/mm^2$ を超えると(例えば電子レンジ庫内で

の)加熱時に皿にかぶせたラップフィルムが収縮して容器から外れたり、破れたり、容器又は被包装体(食品)が変形したりするので好ましくない。なお、好ましい範囲の関係式は、以下の式(4)、式(5)、式(6)に囲まれる範囲である。

式(4) Y≤(1100-20X)/3

式(5) 3≤X≤40

式(6) 10≤Y≤300

【0033】ここでいう加熱収縮率の好ましい範囲は3~40%の範囲内であり、より好ましい範囲は3~35%の範囲で有る。又、加熱収縮応力の好ましい範囲は10~300g・ $cm/25cm^2$ の範囲内、より好ましい範囲は $10~250g・<math>cm/25cm^2$ の範囲内である。尚上記温度で表す理由は、主に電子レンジ等で耐熱容器に水分を含む被加熱物を入れ調理又は単に加熱処理する場合、当初は約100℃の水蒸気に大部分が晒されて、膨らみ、加熱される為である。

【0034】本発明における好ましい種々の包装適性は、上記の特性及びその範囲で主に表されるが、その他の官能的包装特性も実用上重要であり、前述及び実施例で好ましい範囲としてそれぞれ記す。本発明の密着性耐熱ラップフィルムの厚みは、家庭用ラップフィルムとしての扱いやすさや、原料コストの面でも、 $5\sim15\,\mu\mathrm{m}$ であることが好ましく、より好ましくは $6\sim13\,\mu\mathrm{m}$ であることが好ましく、より好ましくは $6\sim13\,\mu\mathrm{m}$ であり、更に好ましくは $7\sim11\,\mu\mathrm{m}$ である。また、本発明の密着性耐熱ラップフィルムは、必要に応じて、少なくとも2層の互いに異なる該樹脂組成物(C)からなる同種層により構成される多層構造をとってもよい。

【0035】また、本発明の密着性ラップフィルムは、 必要に応じて、少なくとも1層の、該樹脂組成物 (C) からなる層が合計厚み比率10~95%、好ましくは5 0~90%と、更に且つその他層として、上記残り厚み (100%より引いた分) 比率の少なくとも1層の他種 樹脂層、即ち他の脂肪族ポリエステル樹脂、ポリエチレ ン系樹脂、ポリプロピレン系樹脂、ポリブテン-1系樹 脂、ポリ4-メチルペンテン-1系樹脂をはじめとする ポリオレフィン系樹脂(PO)、及び、ポリエチレンテ レフタレート系(含変成)樹脂、ポリブチレンテレフタ レート系(含変成)樹脂、をはじめとする芳香族系成分 を一部含むポリエステル系樹脂(PEST)、エチレン ービニルアルコール系共重合体樹脂(EVOH)、αー オレフィンー一酸化炭素共重合樹脂(含同水添樹脂)、 α-オレフィン (エチレン) -スチレン共重合樹脂(含 同環水添樹脂)、エチレン一環状炭化水素系化合物共重 合樹脂(含同水添樹脂)、ポリアミド系樹脂、カプロラ クトン系樹脂、等から少なくとも一種選択される樹脂か らなる少なくとも一層とから構成される多層構造をとっ てもよく、更に任意の層を電子線等の高エネルギー線等 の公知な方法で照射処理し、架橋せしめて耐熱性を持た せても良い。

[0036]

【発明の実施の形態】以下、本発明を実施例などを用いて更に詳しく説明するが、本発明はこれらにより何ら限定されるものではない。本実施例等で使用するグリコール酸系脂肪族ポリエステル樹脂として、以下のものを使用した。

A-1;ポリグリコール酸系樹脂で、L-乳酸を5モル %共重合した樹脂(結晶融点218℃、結晶化度45 %)

A-2; グリコール酸にL-乳酸を10モル%共重合した樹脂(結晶融点203℃、結晶化度37%)

A-3; グリコール酸に3-ヒドロキシ吉草酸を7モル %共重合した樹脂(結晶融点204℃で、結晶化度42 %)

A-4; グリコール酸に  $\alpha$  - ヒドロキシイソ酪酸を 10 モル% 共重合した樹脂 (結晶化度 40%、結晶融点 21 3%)

A-5; グリコール酸にカプロラクトンを 5 モル%共重合した樹脂(結晶化度 43%、結晶融点 210%)

A-6; 前記のA-2:70重量%と、 $\alpha-$ ヒドロキシイソ酪酸に5モル%のL-乳酸を共重合体した樹脂(結晶融点160℃、結晶化度50%)30重量%の混合組成物

A-7;グルコール酸にDL (ラセミ) 体-乳酸を8モル%共重合した樹脂 (結晶融点187℃、結晶化度40%)

【0037】ここで使用する液状添加剤(B)としては、前述の好ましい範囲(粘度)内のものであり、以下のものである。

B-1; テトラグリセリンモノラウレート (1700/150、以後、粘度の単位、センチポイズを略し、測定 温度 50  $\mathbb{C}/100$   $\mathbb{C}$  の順に記す)

B-2; ジグリセリンモノラウレート (200/25) B-3; ポリオキシエチレンアルキルエーテル (18/2)

B-4;エポシキ化大豆油(110/16)

B-5; ミネラルオイル (13/3)

B-6;ポリオキシエチレンソルビタンラウレート(210/34)

B-8; アセチルトリプチルシトレート(11/2)

【0038】また、ここで使用する樹脂組成物(C)としては、以下のものである。

C-1;ポリグリコール酸(A-8:結晶融点225 C、結晶化度60%)80重量%に、L-乳酸にグリコール酸5モル%共重合した樹脂(結晶融点162℃、結晶化度38%)を20重量%加えたもの100重量部に、B-2を4重量部、B-5を2重量部、B-1を1重量部混合した組成物

C-2;A-7を80重量%にエチレンービニルアルコ

ール共重合体樹脂(エチレン39モル%共重合)を20 重量%加えたもの100重量部に、B-1を3重量部、 更にB-5を3重量部混合した組成物

C-3; A-7を85重量%に、エチレン(一部プロピレン)-一酸化炭素共重合樹脂の水添共重合体(結晶融点220℃)15重量%を加えたもの100重量部に、B-3を3重量部、更にB-4を2重量部混合した組成物

C-4; A-6を80重量%に、ポリブチレンテレフタレート系共重合樹脂(PEST-1:アルコール成分としての1.4 ブタンジオール80モル%、トリエチレングリコール19モル%、ポリテトラメチレングリコール1モル%を共重合したもの:結晶融点220℃、結晶化度40%)20重量%を加えたもの100重量部に、B-6を3重量部、B-7を2重量部混合した組成物

【0039】又、包装性、その他に関する本発明での参考チェックポイントは、数値化が困難な、官能的な性能も含む以下の項目を好ましくは満たすことである。

# ① 小巻ロールのエージング保存性

30cm幅で50m巻きの箱に入れた製品を30℃、関係湿度65%下で30日保存した時に、ロール端部からの添加剤滲みだし、フイルムの適度な剥離性、フイルム表面のべとつき等において問題無きこと。

# ② ロールの箱からの引き出し性

フイルム端部の伸び、静電気がひどく発生しなくて、手・箱等にステックしなく、且つフイルムが展張し易く手で掴みやすいこと、引き出し抵抗性が適度であること。

### ③ カツト性

フイルムが展張したままで皺がよることなく適度な抵抗 で、心地良く(軽い音もたて)伸びて永久変形すること なく正確にカット出来ること。

#### ● フイルム展張性

切断後のフイルムが皺よったり、重なったりすることなく、被包装物にうまくラッピングできること。

【0040】⑤ 密着性、容器(磁器、合成樹脂製とも)の種類にこだわることなく、又は容器無しでも、フイルムー容器間、フイルム間同士でも重なった部分が膨れあがることなく、密着すること、又それが低温保存中、加熱中でも外れてこないこと。

#### ⑥ 耐熱性

加熱中に、裂けたり、溶融して穴があいたり、フイルムが内圧に負けて伸び異常に膨れあがらないこと。

- ⑦ 保存中及び加熱中に、味・衛生性、食品に臭い、添加剤が移ったり、フイルムの破片が混入したりしないこと。
- ⑧ 加熱後、フイルムを簡単に除去出来やすいこと、フイルム同士が溶着して剥離出来なく成ったり、場合により内容物に、又は容器(特に合成樹脂製)に溶着し汚さないこと。
- ⑨ 使用後の廃棄処理に問題が少ないこと。【0041】

【実施例1,2、 比較例1,2】表1に記載のごと く、脂肪族ポリエステル(A)として、ポリグリコール 酸系樹脂(A-1)を、スクリューが50mm径の押出 機で、且つそのスクリューの長さ方向途中の混練り部を 有する所に相当するシリンダー部に注入口を有する押出 機で、加熱混練り溶融し、樹脂100重量部に対し、液 状添加剤(B)として、前述のごとき種類のものB-1 /B-6を1/1の混合比割合で所定量注入し、充分混 練りし、径が100mmφでスリットが1.0mmの環 状ダイより押し出し、チューブの内側に流動パラフィン を注入しておき、外側を冷媒用の水により急冷固化し、 ニップロールで引き取り、折り幅140mmの均一なチ ューブ状原反を作成した。ついで、これらの原反を均一 な状態で自由にアニール処理し、2対の差動ニップロー ル間に通し、70℃の雰囲気下の加熱ゾーンを通し加熱 し、65℃の熱風雰囲気下の延伸ゾーンで流れ方向出口 部に設置してあるエヤー封入用ニップロールで内部に空 気を圧入することにより連続的に膨張バブルを形成さ せ、冷却ゾーンの延伸終了部で17℃の冷風を吹き付け 延伸を終了させ、次に出口部ニップロールを閉じ、ほぼ 縦5.5倍、横4.7倍に同時2軸延伸し、次に温度を それぞれ制御したヒートセットゾーンに連続的に通し、 次に巻き取り機で耳を切り取り、厚み約8.6 umの2 枚のフイルムに巻き取った。得られたフィルムの測定結 果を表4に示す。

[0042]

【表1】

表 1

|                                | 比較例1             | 実施例1 | 実施例2  | 比較例2 |
|--------------------------------|------------------|------|-------|------|
| 樹脂(A)                          |                  | Α -  | - 1   |      |
| 液状添加剤(B)<br>()内は量比             | B-1/B-6<br>(1/1) |      |       |      |
| (B) 添加量(重量部)                   | 0.4              | 3.0  | 7. 0  | 2 6  |
| 引張弹性率(kg/mm²)                  | 2 5 0            | 110  | 5 6   | 2 8  |
| 加熱収縮率(%)                       | 2                | 1 0  | 1 7   | 4 4  |
| 加熱収縮応力(g/mm²)                  | 3 6 0            | 260  | 2 2 0 | 185  |
| 耐熱性(℃)                         | 2 1 0            | 200  | 185   | 115  |
| 密着仕事量(g・cm/25cm <sup>2</sup> ) | 0                | 7    | 1 0   | 6    |
| フィルム結晶化度(%)                    | 4 5              | 3 5  | 3 0   | 1 2  |

【0043】実施例1、2のフイルムの延伸安定性は、比較例1、2の場合にパブルの揺れが多くて不安定であったのに比し安定であった。次に、これらのフイルムを30cm幅の紙管に約50m巻いた小巻ロールに仕上げ、市販の家庭用ラップ(旭化成工業株式会社の塩化ビニリデン系樹脂製、専用)の箱に入れ、包装テストを実施した。

【0044】包装テストは、市販の電子レンジ加熱用磁 器(又は、プラスチックス)製容器にライスを盛り上げ その上にカレーを乗せ、電子レンジで加熱時間を色々変 えてサンプル繰り返し数n=5で実施した。最初に、上 記フイルムを収納したそれぞれの箱で、ラッピングし た。その結果、箱からの引き出し性は、実施例1,2の フイルムは上記市販の塩化ビニリデン系樹脂製(以後、 市販PVDCと略する)の場合と同様に適度な抵抗で正 確に所定量引き出せたが、比較例1(以後、比1と表 す) のフイルムは箱から出過ぎたり、静電気が発生して あちこちにくっついたりして好ましくなかった。比較例 2 (以後、同様に、比2と表す) のフイルムは明らかに べとつき過ぎで、箱の一部にくついたり、手にまとわり ついたり、不具合いであった。次に箱についている刃物 でのカット性に関しては、実施例1,2のフイルムは市 販PVDC製と同様に、心地よく切れ、刃切れ性が良か った。比1はフイルムの弾性率が高過ぎる為、又密着性 がほとんど無い為に、カット時にフイルムが箱先の押さ えの部分に固定でき難く、ロールがブロッキングし引っ 張り出し難かったり、局部的にずれ出てきたりして、刃 先に食い込み難く、切断面が刃先から外れ斜めに裂けた りし、著しくカット性が悪かった。又、包装性が悪く (静電気でフイルム同士がくっいたり、どこか勝手な所 にくっついたり、とは言っても肝心な容器、及びフイル ム同士への密着性が全く無く、フイルムが広がってしま

い包装を固定出来なく)使いものに成らなかった、比2 は、カット性は実施例に比し柔らかすぎやや物足りない 感じはあつたが、べとつき、カット直後の、フイルムの 展張保持性が悪く、オーバーラップ性がかえつて悪かつ た。

【0045】次に電子レンジでの加熱時では、比1はフイルムが上記の様に密着しないので水蒸気が漏れやすく、局部加熱に成りやすく、内容物が外にこぼれ易く、食品の味もまずく成ってしまつた。比2はフイルムの収縮性が高く、密着部がずれて、フルムと容器が剥がれ易く、内容物(カレー)との接触部が、加熱時間がやや長い時は破れ、又プラスチックス(PP;ポリプロピレン)製の容器の場合は、容器に部分的に溶着し、フイルムの剥離後に容器を汚してしまう事が見られた。実施例1、2のこれらの不良現象はいずれも全くなく、良好に包装及び加熱でき、後で容易にフイルムを剥離除去出来、且つ調理品の味も良好であり、本発明の好ましい範囲内の特性であった。

#### [0046]

【実施例3~6】表2に記載のごとく、各種の前述の脂肪族ポリエステル樹脂(A)及びそれぞれの液状添加物(B)として、実施例3,4,5、6の順に混合比で表すと、B-1/B-3の1/3、B-2/B-5の2/3、B-3/B-7の3/1、B-4/B-5の1/1、を選定し、樹脂100重量部に対し、表2記載の所定量を添加し、これを実施例1と同様な方法で延伸温度、延伸倍率、をそれぞれ調整し、同様に加工し、下記表2記載の特性の厚み8.7 $\mu$ mの延伸フイルムを得た。延伸性はいずれも良く、大きな問題はなかつた。

[0047]

【表2】

表 2

| ·                  |                  |                  |                  |                  |
|--------------------|------------------|------------------|------------------|------------------|
|                    | 実施例3             | 実施例 4            | 実施例 5            | 実施例 6            |
| 樹脂 (A)             | A - 2            | A - 3            | A - 4            | A - 5            |
| 液状添加剂(B)<br>()内は量比 | B-1/B-3<br>(1/3) | B-2/B-5<br>(2/3) | B-3/B-7<br>(3/1) | B-4/B-5<br>(1/1) |
| (B)添加量(重量部)        | 4.5              | 5.5              | 6.5              | 5. 3             |
| 引張弹性率(kg/mm²)      | 110              | 8 0              | 75               | 6.0              |
| 加熱収縮率 (%)          | 4                | 1 0              | 7                | 1 5              |
| 加熱収縮応力(g/mm²)      | 7 0              | 200              | 250              | 2 2 0            |
| 耐熱性(℃)             | 185              | 175              | 190              | 180              |
| 密着仕事量(g·cm/25cm²)  | 1 6              | 1 4              | 1 7              | 16               |
| フィルム結晶化度(%)        | 3 4              | 3 3              | 4 0              | 3 0              |

これらのフイルムを、実施例1の場合と同様に包装テストを実施した、その結果引き出し性、カット性、展張性、オーバーラップ性、密着性、加熱性、その他を順次、テストしたが、特に問題は、見られ無く、実施例1,2の場合と同様に本発明の好ましい範囲内で有った。

#### [0048]

【実施例7,8、比較例3,4】表3に記載のごとく、各種の脂肪族ポリエステル(A)、及び液状添加剤(B)を選定し、樹脂100重量部に対し、実施例7では添加剤(B)はB-4を4重量部に、更にB-7を2重量部添加し使用、実施例8では同様にB-2を3重量

部に、B-5を1重量部添加使用した。又比較例3では、脂肪族ポリエステルとしてグリコール酸73モル%とL-乳酸27モル%を共重合した結晶融点118℃、結晶化度11%の樹脂(D-1)を使用し、次に、これを実施例1と同様な方法で、延伸条件をそれぞれ選定し、同様に処理し、但し比較例3の場合、延伸温度条件は低めにし、熱処理温度も低めに調整し実施した。又比較例4の場合は延伸倍率条件を高めにし、原反、フイルムで熱処理条件を制御し、それぞれ下記表3記載の特性の平均厚み約90 $\mu$ mのフイルムを得た。

[0049]

【表3】

表 3

|                    | 実施例7             | 実施例8             | 比較例3  | 比較例4  |
|--------------------|------------------|------------------|-------|-------|
| 樹脂(A)              | A - 6            | A - 7            | D - 1 | A - 8 |
| 液状添加剤(B)<br>()内は量比 | B-4/B-7<br>(2/1) | B-2/B-5<br>(3/1) | B - 3 | B - 1 |
| (B) 添加量 (重量部)      | 6                | 4                | 9     | 7     |
| 引張弹性率(kg/mm²)      | 8 0              | 6 0              | 1 5   | 2 4 0 |
| 加熱収縮率(%)           | 4                | 1 7              | 6 3   | 3 7   |
| 加熱収縮応力(g/mm²)      | 280              | 220              | 360   | 450   |
| 耐熱性 (℃)            | 180              | 165              | 9 0   | 195   |
| 密着仕事量(g·cm/25cm²)  | 16               | 1 3              | 7     | 1 3   |
| フィルム結晶化度(%)        | 2 7              | 3 0              | 7     | 5 3   |

【0050】これらのフイルムを、実施例1と同様に評価した。その結果、実施例7、8は何ら問題なく使用でき、いずれも本発明の好ましい範囲内で有った。比較例3のフイルムは箱のロールからフイルムの引き出し性が悪く、又柔軟すぎてつかみ難く、歯切れ性も軽快で無かった。同様な電子レンジでの加熱テストでは初期の水蒸気発生の段階でフイルムが異常に膨れた後、収縮し、密着部が外れ易かったり、パンクし易かった。又加熱の後期で、カレーの具との接触部が溶融し穴があく、現象が見られた。又容器に部分的に溶けて融着し容器を汚す傾

向が有った。比較例4のフイルムは、フイルムの引張弾性率が高過ぎるためパリパリし過ぎカット時に刃先と別の方向に裂けやすく、且つ、容器への密着時、フイルム重なり部が戻り、ゆるみ易かった。又加熱時も、フイルムの収縮応力が高いためから容器外壁部で局部的にゆるみ易かった。又ゆるまない時は、内容物との接触部から時々破れる場合が有った。又プラスチックス(PP)製容器では、容器が変形する場合があった。

[0051]

【実施例9~12】表(4)に記載のごとく、本発明

の、ポリグリコール酸系脂肪族ポリエステル(A)に、他の熱可塑性樹脂を所定量加え、さらに該添加剤(B)を所定量混合した樹脂組成物(C)を作成し、実施例1と同様に加工し、平均厚み約8.6μmのフイルムを得

た。 【0052】 【表4】

表 4

|                   | 実施例 9 | 実施例10 | 実施例11 | 実施例12 |
|-------------------|-------|-------|-------|-------|
| 樹脂組成物(C)          | C - 1 | C - 2 | C - 3 | C - 4 |
| 引張弹性率 (kg/mm²)    | 8 0   | 6 0   | 8 0   | 7 0   |
| 加熱収縮率 (%)         | 1 5   | 2 0   | 1 5   | 1 3   |
| 加熱収縮応力(g/mn²)     | 180   | 1 3 0 | 100   | 7 0   |
| 耐熱性 (℃)           | 190   | 175   | 180   | 195   |
| 密着仕事量(g・cm/25cm²) | 1 5   | 17    | l 8   | 15    |
| フィルム結晶化度(%)       | 3 5   | 2 8   | 3 2   | 2 3   |

これらのフイルムを実施例1と同様に評価した。いずれも大きな問題は無く良好に包装及び加熱処理ができ、好ましい範囲内の性能であった。

### [0053]

【実施例13】脂肪族ポリエステル(A)として、前述のA-1、その他の樹脂として上記PEST-1、該添加剤(B)としてB-6を5重量部、B-1を1重量部を両者にそれぞれに別に、同様な二台の押し出し機に前述同様に混合し、多層環状ダイより2種3層状(A-1/PEST-1/A-1:層構成比は35/30/35 それぞれ%)に押し出し、実施例1と同様に約8. 5 $\mu$  mの延伸フイルムに加工した。その特性は「引張弾性率/加熱収縮率/同応力/耐熱性/密着仕事量/フイルム結晶化度」の順に表して、「65/11/145/205/14/33(それぞれ単位は略す)」であつた。各包装テストも大きな問題は無く本発明の好ましい範囲内であった。

#### [0054]

【実施例14】次に中間層を該添加剤(B)を加えないエチレンー酢酸ビニル共重合樹脂(メルトインデックス:0.8、密度:0.928)にして原反に電子線(エネルギー:500KV)で線量6メガラドの処理をした以外は、実施例(13)と同じくして、上記と同様に加工して、約9 $\mu$ mの延伸フイルムとした。その特性は上記同様の順に「45/19/150/200/15/32(それぞれの単位は略す)」であつた。各包装テストも、好ましい範囲内であり、大きな問題が見られ無く本発明の好ましい範囲内のものであった。

#### [0055]

【発明の効果】本発明によれば、包装時の種々の要求特性(例えば、引き出し性、カツト性、展張ハンドリング性、密着固定性、耐熱性、容器の種類、容器無しの場合等、他)を叶え、且つ廃棄処理も容易な、ハウスホールドラップ用フイルムを提供することができた。

#### 【手続補正書】

【提出日】平成10年7月22日(1998.7.2 2)

#### 【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0014

【補正方法】変更

【補正内容】

【0014】該樹脂(A)は、グリコール酸系単量体に、必要により上述の単量体を少なくとも一種組み合わせて得られるグリコール酸系脂肪族ポリエステルを主体とする。これらは、結晶融点(ここではDSC法に準じてスキャンスピード10℃/分で測定)が120~25

0℃のものを主成分としている。原料としての樹脂の結晶融点が120℃未満だとラップフィルムの耐熱性、剛性が不足し、また結晶融点が250℃を超えると樹脂の分解温度が近くなり、押出成形性や延伸性、熱処理でのヒートセット性等の加工性が悪くなるため、好ましくない。より好ましいこれらの範囲は同じ理由で、下限が130℃、上限が240℃であり、更に好ましくは下限が140℃、上限が230℃である。また、結晶構造は、触媒により自由に制御でき、結晶融点が前述の範囲に入っていれば、各種の構造及びブロック的結晶構造のものも含む。

# フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FI COSK 5/1 テーマコート (参考)

C08K 5/10 C08L 67/04 C08K 5/10 C08L 67/04

Fターム(参考) 3E086 AD13 BA04 BA15 BA33 BB22

BB41 BB58 BB75 BB90 CA01

4F071 AA14 AA15X AA21X AA29X

AA44 AA45 AA54 AA83 AA84

AA88 AA89 AC02 AC10 AE04

AE17 AF19Y AF20Y AF45Y

AF61Y AH04 BA01 BB06

BB08 BC01 BC10 BC12

4F100 AH01A AH01H AH02A AH02H

AKO1A AKO3B AKO4B AKO4J

AKO8B AKO8J AK41A AK41B

AK42B AK46B AK48B AK69B

ALO1B BA01 BA02 BA03

BA04 BA05 CA04A CA23A

EH17 EJ37A EJ38 GB15

JA03A JA04A JA06A JA06H

JA11A JA20A JA20B JA20H

JB16A JJ03A JK06A JK07A

JL00 YY00A

4J002 AE054 BB033 BB103 BB123

BB173 BB223 BE033 CD164

CF033 CF063 CF073 CF18W

CF18X CF193 CH054 CJ003

CL013 EC056 EH046 EH056

GG02

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-026624

(43)Date of publication of application: 25.01.2000

(51)Int.CI.

CO8J 5/18 B32B 27/36 B65D 65/40 C08K 5/01 CO8K 5/05 C08K 5/10 CO8L 67/04

(21)Application number: 10-212050

(71)Applicant:

ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

13.07.1998

(72)Inventor:

YOSHIMURA ISAO

TAJIMA HIROSHI

#### (54) ADHERING HEAT-RESISTANT WRAPPING FILM

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a film useful as a domestic wrapping film and capable of being easily disposed of by selecting an oriented film made from a composition containing a resin based on a glycolate aliphatic polyester resin having a specified crystalline melting point and a liquid additive in a specified ratio and specified in a tensile modulus, a heat shrinkage, heat shrinkage stress, etc.

SOLUTION: There is provided an oriented film made from a composition 100 pts.wt. resin based on a glycolate aliphatic polyester (e.g. a resin prepared by copolymerizing glycolic acid with glycolic acid) having a crystalline melting point of 120-250° C and 1-20 pts.wt. liquid additive (e.g. tetraglycerol monolaurate) and having a tensile modulus of 20-150 kg/mm2, a heat resistance of 120° C or above, and an adhesiveness of 5-30 g.cm/25 cm2, and satisfying the relationships: Y≤(1,400-20X)/3, 2≤X≤45, and 5≤Y≤350 (wherein X% is the heat shrinkage at 100° C, and Y g/mm2 is the heat shrinkage stress at 100° C).

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office